

COMPOSITION OF ANTIHLOGISTIC ANALGESIC FOR EXTERNAL USE

Publication number: JP2002128699

Publication date: 2002-05-09

Inventor: OSAWA TSUNEOKI; TAKAGI IKUO; SHIMIZU IPPEI;
KONDO TATSUHITO; NAKAYAMA MASATO;
TORIZUMI YASUHIRO

Applicant: SANKYO CO

Classification:

- international: A61K31/135; A61K31/165; A61K31/167; A61K31/192;
A61K31/197; A61K31/24; A61K31/381; A61K31/405;
A61K31/439; A61K31/44; A61K31/4453; A61K31/4458;
A61K31/4704; A61K31/5415; A61K45/06; A61P29/00;
A61K31/165; A61K31/135; A61K31/165; A61K31/167;
A61K31/185; A61K31/21; A61K31/381; A61K31/403;
A61K31/439; A61K31/44; A61K31/4453; A61K31/4458;
A61K31/4704; A61K31/5415; A61K45/00; A61P29/00;
A61K31/165; (IPC1-7): A61K45/06; A61K31/135;
A61K31/165; A61K31/167; A61K31/192; A61K31/197;
A61K31/24; A61K31/381; A61K31/405; A61K31/439;
A61K31/44; A61K31/4453; A61K31/4458; A61K31/4704;
A61K31/5415; A61P29/00

- european:

Application number: JP20000326352 20001026

Priority number(s): JP20000326352 20001026

[Report a data error here](#)

Abstract of JP2002128699

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an antiphlogistic analgesic for external use whose main ingredient as a nonsteroidal antiphlogistic analgesic has stimulated skin permeation, and which can exhibit excellent pharmacological effect. **SOLUTION:** This composition of antiphlogistic analgesic for external use contains a nonsteroidal antiphlogistic analgesic and a local anesthetic.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-128699

(P2002-128699A)

(43)公開日 平成14年5月9日(2002.5.9)

(51)Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	テマコード*(参考)
A 6 1 K 45/06		A 6 1 K 45/06	4 C 0 8 4
31/135		31/135	4 C 0 8 6
31/165		31/165	4 C 2 0 6
31/167		31/167	
31/192		31/192	

審査請求 未請求 請求項の数 5 O L (全 8 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願2000-326352(P2000-326352)

(22)出願日 平成12年10月26日(2000.10.26)

(71)出願人 000001856
三共株式会社
東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号
(72)発明者 大澤 常起
東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号
三共株式会社内
(72)発明者 高木 郁夫
東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号
三共株式会社内
(74)代理人 100081400
弁理士 大野 彰夫 (外1名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 消炎鎮痛外用剤組成物

(57)【要約】

【課題】主剤である非ステロイド性消炎鎮痛剤の皮膚透過性を亢進させ、優れた薬理効果を発揮する、外用消炎鎮痛剤を提供することを課題とする。

【解決手段】非ステロイド性消炎鎮痛剤と、局所麻酔剤とを含有する、外用消炎鎮痛剤組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】非ステロイド性消炎鎮痛剤と、局所麻酔剤とを含有する、外用消炎鎮痛剤組成物。

【請求項2】非ステロイド性消炎鎮痛剤が、フルルビプロフェン、ケトプロフェン、イブプロフェン、プラノプロフェン、フェノプロフェンナトリウム、ナプロキセン、ラクチルフェネチジン、塩酸トラマドール、スプロフェン、アルミノプロフェン、チアプロフェン酸、ペントゾシン、インドメタシン、ピロキシカム、ジクロフェナクナトリウム、ロキソプロフェンナトリウム等をあげることができ、好適には、ロキソプロフェンナトリウムである。

【請求項3】非ステロイド性消炎鎮痛剤が、ロキソプロフェンナトリウムである、請求項1に記載の外用消炎鎮痛剤組成物。

【請求項4】局所麻酔剤が、アミノ安息香酸エチル、塩酸オキシブロカイン、塩酸ジブカイン、塩酸テトラカイン、塩酸パラブチルアミノ安息香酸ジエチルアミノエチル、塩酸ブピバカイン、塩酸プロカイン、塩酸プロピトカイン、塩酸メピバカイン、オキセサゼイン、ピペリジノアセチルアミノ安息香酸エチル、塩酸リドカインである、請求項1乃至3に記載の外用消炎鎮痛剤組成物。

【請求項5】局所麻酔剤が、塩酸リドカイン、塩酸ジブカインである、請求項1乃至3に記載の記載の外用消炎鎮痛剤組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術の分野】本発明は、皮膚透過性が亢進された、非ステロイド性消炎鎮痛剤と局所麻酔剤とを含有する、外用消炎鎮痛剤組成物に関する。

【0002】

【従来の技術】現在、ロキソプロフェンナトリウム、ケトプロフェン、イブプロフェン等の非ステロイド性消炎鎮痛剤は、内用及び／又は外用剤として、広く使用されている。

【0003】各種製剤の有効成分もしくは添加剤として使用される局所麻酔剤が、該化合物が主剤の皮膚透過性を亢進し、かつ、主剤の薬理効果をあげることは知られていない。

【0004】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、非ステロイド性消炎鎮痛剤の皮膚透過性を亢進させ、優れた薬理効果を発揮させるための、新規な外用消炎鎮痛剤組成物を提供することを課題とする。

【0005】

【課題を解決するための手段】本発明は、非ステロイド性消炎鎮痛剤と局所麻酔剤とを含有する、外用消炎鎮痛剤組成物である。

【0006】本発明の非ステロイド性消炎鎮痛剤としては、例えば、フルルビプロフェン、ケトプロフェン、イブプロフェン、プラノプロフェン、フェノプロフェンナ

トリウム、ナプロキセン、ラクチルフェネチジン、塩酸トラマドール、スプロフェン、アルミノプロフェン、チアプロフェン酸、ペントゾシン、インドメタシン、ピロキシカム、ジクロフェナクナトリウム、ロキソプロフェンナトリウム等をあげることができ、好適には、ロキソプロフェンナトリウムである。

【0007】本発明の局所麻酔剤としては、医薬品もしくは医薬品添加物として通常使用されるものであれば、特に制限はないが、アミノ安息香酸エチル、塩酸オキシブロカイン、塩酸ジブカイン、塩酸テトラカイン、塩酸パラブチルアミノ安息香酸ジエチルアミノエチル、塩酸ブピバカイン、塩酸プロカイン、塩酸プロピトカイン、塩酸メピバカイン、オキセサゼイン、ピペリジノアセチルアミノ安息香酸エチル、塩酸リドカイン等をあげることができ、好適には、塩酸リドカイン、塩酸ジブカインである。

【0008】

【発明の実施の形態】本発明の外用消炎鎮痛剤組成物において含有される、非ステロイド性消炎鎮痛剤の重量%は、局所麻酔剤の種類により異なるが、通常、0.1乃至0.5%であり、好適には、0.3乃至3.0%であり、また、局所麻酔剤の重量%は、局所麻酔剤の種類により異なるが、通常、0.02乃至15.0%であり、好適には、0.1乃至10.0%である。

【0009】本発明の外用消炎鎮痛剤組成物の具体的な剤形としては、例えば、液剤、クリーム剤、軟膏剤、ゲル剤、貼付剤、エアゾール剤等をあげることができ、各剤形に適した添加剤や基材を適宜使用し、日本薬局方などに記載される通常の方法に従い、製造することができる。

【0010】上記各剤形において、その剤形に応じ、通常使用される基剤又は各種添加剤を使用することもできる。

【0011】例えば、液剤の場合、エタノール、プロパノール、イソプロパノール等の低級アルコール；水；プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ブチレングリコール、グリセリン、ヒマシ油等を溶剤として、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、トリエタノールアミン等をpH調整剤として、カルボキシビニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアクリル酸等の高分子を粘性付与剤として、使用することができ、クリーム剤の場合、ワセリン等の炭化水素類；エステル類；トリグリセライド類；セタノール、ステアリルアルコール等の高級アルコール類等を油相成分として、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム、ステアリン酸カリウム、セチル硫酸ナトリウム、ポリオキシエチレンラウリルエーテルリン酸ナトリウム、ジオクチルソジウムスルホサクシネット等のアニオン界面活性剤；塩化ベンザ

ルコニウム、塩化ベンゼトニウム等のカチオン界面活性剤；ショ糖脂肪酸エステル、ステアリン酸ポリオキシル40、モノステアリン酸エチレングリコール、セスキオレイン酸ソルビタン、プロピレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリソルベート、モノステアリン酸グリセリン等のノニオン界面活性剤等を界面活性剤として、グリセリン、プロピレングリコール、ソルビトール等を保湿剤として使用することができ、軟膏剤の場合、ワセリン、流動パラフィン、パラフィンワックス、マイクロクリスタリンワックス等の炭化水素類；プラスチベース；精製ラノリン、ラノリナルコール、水添ラノリン等のラノリン類；動植物油；天然ワックス；ロウ等を軟膏基剤として使用することができ、ゲル剤の場合、ステアリン酸アルミニウム、脂肪酸デキストランエステル等を油性ゲル基剤として、カルボキシビニルポリマー、ペントナイト等を水性ゲル基剤として使用することができ、貼付剤の場合、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸ナトリウム、ゼラチン、ペクチン、ポリビニルピロリドン、ビニルアセテート共重合体、ポリエチレンオキサイド、メチルビニルエーテル・無水マレイン酸共重合体、アルギン酸ナトリウム、カルボキシメチルセルロースナトリウム、キサンタンガム、アラビアガム、トラガントガムなどが、保湿剤としてはグリセリン、ソルビトール、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等を粘着性高分子として、硫酸アルミニウムカリウム、ケイ酸アルミニ酸マグネシウム、水酸化アルミニウム、水酸化アルミニマグネシウム、メタケイ酸アルミニ酸マグネシウム、合成ヒドロタルサイト、ジヒドロキシャルミニウムアミノアセテート、トリグリシジルイソシアネット、ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、エチレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリンジグリシジルエーテル、トリグリセリンジグリシジルエーテル等を硬化剤として、カオリン、無水ケイ酸、酸化亜鉛、酸化チタン等を無機粉体として、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリコールエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロ

(HPLC条件)

装置：LC-10Aシステム（島津製作所）

カラム：コスモシール5C18-AR 4.6mm × 150mm（ナカラ

イテスク）

移動相：アセトニトリル／水／リン酸=40:60:0.02

流速：1mL/分

検出：UV 225nm

カラム温度：40°C

【0016】

ピレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンフィトステロール、ソルビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル等を界面活性剤として使用することができ、エゾール剤の場合、塩化フッ化炭素類；塩化フッ化炭化水素類；液化石油ガス類；ジメチルエーテル類を液化ガス噴射剤として、窒素ガス、二酸化炭素ガス、亜酸化窒素ガスを圧縮ガス噴射剤として、使用することができる。

【0012】上記各剤形において、必要に応じ、パラオキシ安息香酸エステル、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェニルエチアルコール、塩化ベンザルコニウム、フェノール、クレゾール、チメロサール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等の保存剤；I-メントール、d-I-カシスフル、酢酸トコフェロール、オオバクエキス、セイヨウトチノミエキス、アルニカチンキ等の使用実感の改善剤等を添加することもできる。

【0013】

【実施例】（実施例1）ヒト皮膚組織モデルを用いた皮膚透過性の評価試験

市販のヒト皮膚再構築モデルTESTSKIN（登録商標、LSE-003、6穴タイプ、東洋紡績（株）社製）を購入後1日、37°Cで、インキュベーター内に保存した。試験当日、組織トレイよりトランスウェルを取りだし、シリコンを塗布したアッセイリングを接着させ、1.2mLのアッセイ培地（生理食塩水又は40%PEGと称す）を入れたアッセイトレイに移した。

【0014】薬液100μL（塩酸リドカインの場合、生理食塩水中、ロキソプロフェンナトリウムを2重量%、並びに、塩酸リドカインを0mg/mL、5mg/mL又は50mg/mLを含有、塩酸ジブカインの場合、PEG溶液中、ロキソプロフェンナトリウムを2重量%、並びに、塩酸ジブカインを0mg/mL、0.5mg/mL、5mg/mLを含有する）をアッセイリング内に注入した。3時間後、組織下のアッセイ培地を0.4mL採取し、測定用試料とした。

【0015】測定用試料を、下記HPLC条件で示す移動相で10倍に希釈し、内標準液と1:1で混和し、下記HPLC条件下、ロキソプロフェンの量を測定した。結果を表1に示す。

【表1】

塩酸リドカインの添加量
(mg/m l) 3時間後における透過量比

0	100
5	220
50	818

【0017】

【表2】

塩酸ジブカインの添加量
(mg/m l) 3時間後における透過量比

0	100
0.5	100
5	336

(実施例2) 液剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸リドカイン	2.0 g
pH調節剤(水酸化ナトリウム)	適量
防腐剤(パラオキシ安息香酸メチル)	0.3 g
溶剤1(エタノール)	45.0 g
溶剤2(精製水)	適量
	100.0 g

(2) 製法

100 g の製法

溶剤1と溶剤2の混合液にロキソプロフェンナトリウム

、塩酸リドカイン及び防腐剤を加えて攪拌した後、pH調節剤を加えて液剤を製する。

(実施例3) クリーム剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸リドカイン	2.0 g
乳化剤1(イソステアリン酸コレステリル)	1.0 g
乳化剤2(α -モノステアリルグリセリルエーテル)	2.0 g
保湿剤(グリセリン)	10.0 g
pH調節剤(水酸化ナトリウム)	適量
防腐剤(パラオキシ安息香酸メチル)	0.3 g
基剤1(グリセリン脂肪酸エステル)	16.0 g
基剤2(パルミチン酸イソプロピル)	6.0 g
基剤3(合成スクワラン)	5.0 g
基剤4(精製水)	適量
	100.0 g

(2) 製法

100 g の製法

基剤1、基剤2、基剤3、乳化剤1、乳化剤2及び防腐剤を加えて加温し、この溶液に基剤4にロキソプロフェ

ンナトリウム、塩酸リドカイン、保湿剤及びpH調節剤を溶解させて加温した水溶液を徐々に添加して乳化させ、その後冷却してクリーム剤を製する。

(実施例4) 軟膏剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸リドカイン	2.0 g

粘稠剤（軽質無水ケイ酸）	1. 5 g
基剤1（白色ワセリン）	10. 0 g
基剤2（ゲル化炭化水素）	適量
100. 0 g	

(2) 製法

100 g の製法

基剤2の一部と基剤1にロキソプロフェンナトリウムを

加えて均一に分散させた後に塩酸リドカイン及び粘稠剤を加え、残りの基剤2を加えて均一にし、軟膏剤を製する。

(実施例5) ゲル製剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3. 0 g
塩酸リドカイン	2. 0 g
粘稠剤1（カルボキシビニルポリマー）	1. 2 g
粘稠剤2（ヒドロキシプロピルセルロース）	1. 5 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
溶剤1（エタノール）	45. 0 g
溶剤2（精製水）	適量
100. 0 g	

(2) 製法

100 g の製法

溶剤1と溶剤2の混合液にロキソプロフェンナトリウム

、塩酸リドカイン及び粘稠剤1を加えて攪拌する。これに予め溶剤1に溶解した粘稠剤2及びpH調節剤を加えて攪拌し、ゲル剤を製する。

(実施例6) 貼付剤

(1) 成分及び分量

本剤1, 000 cm ² (膏体100 g) 中	
ロキソプロフェンナトリウム	3. 0 g
塩酸リドカイン	2. 0 g
界面活性剤1（ポリソルベート80）	0. 3 g
界面活性剤2（セスキオレイン酸ソルビタン）	0. 2 g
湿潤剤（濃グリセリン）	22. 0 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
粘着剤1（ポリアクリル酸ナトリウム）	6. 0 g
粘着剤2（アクリル酸メチル・アクリル酸-2-エチルヘキシル 共重合樹脂エマルジョン）	5. 0 g
基剤1（カオリン）	2. 5 g
基剤2（アクリル酸デンプン300）	6. 0 g
基剤3（精製水）	適量
100. 0 g	

支持体 不織布

1000 cm²

ライナー ポリプロピレンフィルム

1000 cm²

(2) 製法

100 g の製法

基剤3にロキソプロフェンナトリウム及び塩酸リドカイン

を加えた後、界面活性剤1、界面活性剤2、基剤1、粘着剤1、粘着剤2を順次加えて均一化し、pH調節剤を加えた後、基剤2を加えて膏体を製する。

(実施例7) スプレー剤

(1) 成分及び分量(原液)

ロキソプロフェンナトリウム	3. 0 g
塩酸リドカイン	2. 0 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
防腐剤（パラオキシ安息香酸メチル）	0. 3 g
溶剤1（エタノール）	45. 0 g
溶剤2（精製水）	適量
100. 0 g	

- 原液／ガス比=70／30
- ガス（噴射剤）= LPG（プロパンとブタンの混合ガス）

(2) 製法

(実施例8) 液剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸ジブカイン	1.0 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
防腐剤（パラオキシ安息香酸メチル）	0.3 g
溶剤1（エタノール）	45.0 g
溶剤2（精製水）	適量
	100.0 g

原液100gの製法

溶剤1と溶剤2の混合液にロキソプロフェンナトリウム、塩酸ジブカイン、防腐剤及びpH調節剤を加えて攪拌し、液剤を製する。

(2) 製法

100gの製法

溶剤1と溶剤2の混合液にロキソプロフェンナトリウム

(実施例9) クリーム剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸ジブカイン	1.0 g
乳化剤1（イソステアリン酸コレステリル）	1.0 g
乳化剤2（α-モノステアリルグリセリルエーテル）	2.0 g
湿潤剤（グリセリン）	10.0 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
防腐剤（パラオキシ安息香酸メチル）	0.3 g
基剤1（グリセリン脂肪酸エステル）	16.0 g
基剤2（パルミチン酸イソプロピル）	6.0 g
基剤3（合成スクワラン）	5.0 g
基剤4（精製水）	適量
	100.0 g

(2) 製法

100gの製法

基剤1、基剤2、基剤3、乳化剤1、乳化剤2及び防腐剤を加えて加温し、この溶液に基剤4にロキソプロフェンナトリウム、塩酸ジブカイン、湿潤剤及びpH調節剤を溶解させて加温した水溶液を徐々に添加して乳化させ、その後冷却してクリーム剤を製する。

(実施例10) 軟膏剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸ジブカイン	1.0 g
粘稠剤（軽質無水ケイ酸）	1.5 g
基剤1（白色ワセリン）	10.0 g
基剤2（ゲル化炭化水素）	適量
	100.0 g

(2) 製法

100gの製法

基剤2の一部と基剤1にロキソプロフェンナトリウムを

加えて均一に分散させた後に塩酸ジブカイン及び粘稠剤を加え、残りの基剤2を加えて均一にし、軟膏剤を製する。

(実施例11) ゲル製剤

(1) 成分及び分量

ロキソプロフェンナトリウム	3.0 g
塩酸ジブカイン	1.0 g
粘稠剤1（カルボキシビニルポリマー）	1.2 g

粘稠剤2（ヒドロキシプロピルセルロース）	1. 5 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
溶剤1（エタノール）	45. 0 g
溶剤2（精製水）	適量

100. 0 g

(2) 製法

100 gの製法

溶剤1と溶剤2の混合液にロキソプロフェンナトリウム、塩酸ジブカイン及び粘稠剤1を加えて攪拌する。これに予め溶剤1に溶解した粘稠剤2及びpH調節剤を加えて攪拌し、ゲル剤を製する。

(実施例12) 貼付剤

(1) 成分及び分量

本剤1, 000 cm ² （膏体100 g）中	
ロキソプロフェンナトリウム	3. 0 g
塩酸ジブカイン	1. 0 g
界面活性剤1（ポリソルベート80）	0. 3 g
界面活性剤2（セスキオレイン酸ソルビタン）	0. 2 g
潤滑剤（濃グリセリン）	22. 0 g
pH調節剤（水酸化ナトリウム）	適量
粘着剤1（ポリアクリル酸ナトリウム）	6. 0 g
粘着剤2（アクリル酸メチル・アクリル酸-2-エチルヘキシル共重合樹脂エマルジョン）	5. 0 g
基剤1（カオリン）	2. 5 g
基剤2（アクリル酸デンプン300）	6. 0 g
基剤3（精製水）	適量

100. 0 g

支持体 不織布

1000 cm²

ライナー ポリプロピレンフィルム

1000 cm²

(2) 製法

100 gの製法

基剤3にロキソプロフェンナトリウム及び塩酸ジブカイ

ンを加えた後、界面活性剤1、界面活性剤2、基剤1、粘着剤1、粘着剤2を順次加えて均一化し、pH調節剤を加えた後、基剤2を加えて膏体を製する。

(実施例13) スプレー剤

(1) 成分及び分量（原液）

ロキソプロフェンナトリウム	3. 0 g
没食子酸プロピル	0. 3 g
塩酸ジブカイン	1. 0 g
防腐剤（パラオキシ安息香酸メチル）	0. 3 g
溶剤1（エタノール）	45. 0 g
溶剤2（精製水）	適量

100. 0 g

○ 原液／ガス比=70／30

拌し、液剤を製する。

○ ガス（噴射剤）= LPG（プロパンとブタンの混合ガス）

【0018】

(2) 製法

原液100 gの製法

溶剤1と溶剤2の混合液にロキソプロフェンナトリウム、塩酸ジブカイン、防腐剤及びpH調節剤を加えて攪

【発明の効果】本発明の組成物は、主剤である非ステロイド性消炎鎮痛剤の皮膚透過性が亢進しており、優れた薬理効果を発揮するので、外用消炎鎮痛剤として有用である。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I	テ-マコード (参考)
A 6 1 K	31/197	A 6 1 K	31/197
	31/24		31/24
	31/381		31/381
	31/405		31/405
	31/439		31/439
	31/44		31/44
	31/4453		31/4453
	31/4458		31/4458
	31/4704		31/4704
	31/5415		31/5415
A 6 1 P	29/00	A 6 1 P	29/00
(72) 発明者	清水 一平 東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号 三共株式会社内	(72) 発明者	鳥住 保博 東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号 三共株式会社内
(72) 発明者	近藤 達仁 東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号 三共株式会社内	F ターム (参考)	4C084 AA20 ZA081 ZB111 ZB112 4C086 AA01 AA02 BB02 BC15 BC21 BC29 BC87 CB11 CB22 MA02 MA04 NA05 NA11 ZA08 ZB11 ZC75
(72) 発明者	中山 正人 東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号 三共株式会社内		4C206 AA01 AA02 DA22 DA24 DA25 FA10 FA36 FA37 FA38 FA40 FA44 FA51 GA28 GA31 KA01 KA04 KA05 MA02 MA04 NA05 NA11 ZA08 ZB11 ZC75